(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-73159 (P2001-73159A)

(43)公開日 平成13年3月21日(2001.3.21)

(51) Int.Cl."		殿別記号	F I テーマコート*(名	涛)
C 2 3 C	18/28		C 2 3 C 18/28 A 4 F 0 C) 6
C08J	7/04	CFG	C08J 7/04 CFGD 4K02	2 2
C 2 3 C	18/40		C 2 3 C 18/40	
	18/44		18/44	
# C08L	79: 08			
			審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全	7 頁)

(21)出願番号

特願平11-247667

(22)出願日

平成11年9月1日(1999.9.1)

特許法第30条第1項適用申請有り 平成11年3月3日 社団法人エレクトロニクス実装学会発行の「第13回エレ クトロニクス実装学術講演大会講演論文集」に発表 (71) 出願人 591138566

日本リーロナール株式会社

東京都中央区東日本橋2丁目28番5号

(72)発明者 清田 優

埼玉県北足立郡伊奈町栄3-169-5

(72)発明者 提舟 秀美

大阪府高槻市真上町5丁目38-34

(74)代理人 100059959

弁理士 中村 稔 (外10名)

Fターム(参考) 4F006 AA39 AB73 BA07 CA08 DA04

4K022 AA15 AA42 BA08 BA18 BA35 CA04 CA08 CA08 CA12 CA18

DA01 DB02 DB03 DB04

(54) 【発明の名称】 ポリイミド樹脂表面への導電性皮膜の形成方法

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 作業環境に優れ、接着剤を使用することなく、ポリイミド樹脂表面に優れた密着力を有する導電性 皮膜又はそのパターンを形成できる方法を提供する。

【解決手段】 ポリイミド樹脂表面に導電性皮膜を形成する方法であって、以下の工程: (1)ポリイミド樹脂表面をアルカリ水溶液で処理して、前記ポリイミド樹脂のイミド環を開環してカルボキシル基を生成する工程、

(2)前記カルボキシル基を中和する工程、(3)前記 カルボキシル基を、銅又はパラジウム溶液で処理すると とにより、前記カルボキシル基の銅又はパラジウム塩を 生成する工程、及び(4)前記銅又はパラジウム塩を還 元して、前記ポリイミド樹脂表面に前記銅又はパラジウム金属の皮膜を形成する工程から構成される。 1

【特許請求の範囲】

【請求項1】ポリイミド樹脂表面に銅又はバラジウムからなる導電性皮膜を形成する方法であって、以下の工程:

(1) ポリイミド樹脂表面をアルカリ水溶液で処理して、前記ポリイミド樹脂のイミド環を開環してカルボキシル基を生成する工程、(2) 前記カルボキシル基を中和する工程、(3) 前記カルボキシル基を、銅又はパラジウム溶液で処理することにより、前記カルボキシル基の銅又はパラジウム塩を生成する工程、及び(4) 前記 10 銅又はパラジウム塩を還元して、前記ポリイミド樹脂表面に前記銅又はパラジウム金属の皮膜を形成する工程、を含有することを特徴とする方法。

【請求項2】ポリイミド樹脂表面に銅又はパラジウムからなる導電性皮膜パターンを形成する方法であって、以下の工程: (1)ポリイミド樹脂表面をアルカリ水溶液で処理して、前記ポリイミド樹脂のイミド環を開環してカルボキシル基を生成する工程、(2)前記カルボキシル基を中和する工程、(3)前記カルボキシル基を、銅又はパラジウム溶液で処理することにより、前記カルボ 20 キシル基の銅又はパラジウム塩を表面に有する前記ポリイミド樹脂の表面に還元剤を塗布する工程、及び(5)前記ポリイミド樹脂の表面にマスクパターンを通して紫外線を照射する工程、を含有することを特徴とする方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】ポリイミド樹脂は、分子中で イミド五員環を介してモノマー単位が連結されているポ リマー樹脂であり、例えば、オキシジアニリンと無水ピ 30 ロメリット酸との反応から生成するものが挙げられる。 ポリイミド樹脂は、耐熱性、難燃性、機械的強度及び電 気特性等に優れているため、電子部品や、機械部品等の 広い分野に利用されている。特に、近年のエレクトロニ クスの急激な進歩に伴って、フレキシブルプリント配線 板 (FPC) をはじめ、TAB用フィルムキャリア、多 層配線板などに広く利用されている。従来、ポリイミド フィルム上に接着剤を用いないで銅箔を形成する方法に は、蒸着法や、キャスト法、めっき法等がある。特に、 従来から広く利用されているめっき法としての無電解銅 40 めっき法は、PTHには適用されているが、ポリイミド 樹脂上に形成した銅箔に対しては、十分なピール強度を 付与するのが困難である。また、無電解銅めっき液は、 使用されるホルマリンの発癌性の問題や、キレート剤の 排水規制等によって、その使用が問題となっている。 [0002]

【発明が解決しようとする課題】従って、本発明は、接 着剤を使用せずに、直接ポリイミド樹脂表面に、ビール 強度の向上した金属の導電性薄膜又はパターンを形成す る方法を提供することを目的とする。 [0003]

【問題を解決するための手段】本発明者らは、上記課題を達成するため、鋭意検討した結果、以下の方法によって、上記課題が確実に達成できることを見出し、本発明に到達したものである。即ち、本発明は、以下の発明にある。

1. ポリイミド樹脂表面に銅又はパラジウムからなる導 電性皮膜を形成する方法であって、以下の工程:

(1)ポリイミド樹脂表面をアルカリ水溶液で処理して、前記ポリイミド樹脂のイミド環を開環してカルボキシル基を生成する工程、(2)前記カルボキシル基を中和する工程、(3)前記カルボキシル基を、銅又はパラジウム溶液で処理することにより、前記カルボキシル基の銅又はパラジウム塩を生成する工程、及び(4)前記銅又はパラジウム塩を還元して、前記ポリイミド樹脂表面に前記銅又はパラジウム金属の皮膜を形成する工程、を含有することを特徴とする方法。

2. ポリイミド樹脂表面に銅又はパラジウムからなる導 電性皮膜パターンを形成する方法であって、以下の工 程:

(1) ポリイミド樹脂表面をアルカリ水溶液で処理して、前記ポリイミド樹脂のイミド環を開環してカルボキシル基を生成する工程、(2) 前記カルボキシル基を中和する工程、(3) 前記カルボキシル基を、銅又はバラジウム溶液で処理することにより、前記カルボキシル基の銅又はバラジウム塩を生成する工程、(4) 前記銅又はバラジウム塩を表面に有する前記ポリイミド樹脂の表面に還元剤を塗布する工程、及び(5) 前記ポリイミド樹脂の表面にマスクパターンを通して紫外線を照射する工程、を含有することを特徴とする方法。

[0004]

【発明の実施の形態】以下、本発明について詳細に説明する。本発明で使用されるボリイミド樹脂としては、分子中でイミド五員環を介してモノマー単位が連結されているボリマーであれば、特に制限なく、各種のボリイミド樹脂を使用することができる。このようなボリイミド樹脂としては、例えば東レ・デュボン社製カブトンフィルム100-Hや、200-H等が使用できる。まず、ボリイミド樹脂は、アルカリ水溶液によって処理する。この処理には、例えば、このアルカリ水溶液中にポリイミド樹脂を浸漬することによって容易に行うことが可能である。アルカリ水溶液としては、水酸化カリウムや水酸化ナトリウムの水溶液を使用することができる。このアルカリ水溶液処理により、例えば、図1に示されるように、ボリイミド樹脂のイミド環が開環して、ボリアミド酸を生成する。

【0005】アルカリ水溶液の濃度は、一般に、3~1 0M、好ましくは、4~6Mである。10M以上では、 ポリイミド樹脂への反応が激しくなり過ぎ、素地の劣化 50 を引き起こし易い。処理温度は、一般に、20~70

2

,

7

(.

℃、好ましくは、50~60℃である。処理時間は、通 常、3~10分でよく、好ましくは、4~6分である。 アルカリ水溶液で処理されたポリイミド樹脂は、次い で、中和される。中和は、カルボキシル基への変換によ り強アルカリ性に変化した樹脂表面を、酸性溶液によっ て中和することを目的としている。酸としては、例え は、塩酸等を使用できる。酸の濃度は、例えば、0.5 ~10M、好ましくは、4~6Mである。処理温度は、 例えば、15~50°C、好ましくは、20~30°Cであ る。処理時間は、通常、 $0.5\sim5$ 分、好ましくは、1.10 お、パターン部以外の部分については、例えば、1%硝 ~2分である。

【0006】とのように中和したポリイミド樹脂は、そ のカルボキシル基を導電性皮膜用の金属イオンの塩とす るために、銅又はパラジウム溶液で処理する。銅又はパ ラジウム溶液中の銅又はパラジウムイオンの濃度は、例 えば、0.01~1M、好ましくは、0.04~0. 0. 1 Mである。必要ならば、銅又はパラジウム溶液中 にエチレンジアミン等のキレート剤や緩衝剤を配合して もよい。処理温度は、一般に、10~40℃、好ましく は、20~30℃である。処理時間は、1~10分、好 20 ましくは、3~7分である。

【0007】とのようにして形成されたカルボキシル基 の銅又はパラジウム塩を有するポリイミド樹脂は、還元 して、表面に銅又はパラジウム皮膜を有するポリイミド 樹脂を生成する。還元は、例えば、金属塩を表面に有す るポリイミド樹脂を還元剤と接触することによって行う ことができる。還元剤としては、例えば、水素化ホウ素 ナトリウムや、次亜リン酸及びその塩、ジメチルアミン ボラン等を使用することができる。還元剤の濃度は、例 えば、O. OO3~O. O2M、好ましくは、O. OO 30 5~0.007Mである。この渡度が、0.003M未 満では、還元反応が遅すぎ、一方、その濃度が、0.0 2Mを超えると、析出した金属が脱落し易いので好まし*

*くない。

【0008】上記のように、還元剤により処理すること によって、ポリイミド樹脂の表面に金属皮膜(触媒核) を形成することができる。一方、例えば、蟻酸水溶液等 の還元剤の溶液を、カルボキシル基の銅又はパラジウム 塩を表面に有するポリイミド樹脂の表面に塗布し、次い で、例えば、石英ガラスマスクパターンを通して低圧水 銀ランプ電源より紫外線を照射することにより、パター ン状で金属皮膜(触媒核)を形成することができる。な 酸水溶液等に浸漬することによって除去できる。

【0009】このようにして形成された銅又はパラジウ ムからなる導電性金属皮膜又はパターンは、次いで、無 電界銅めっきや、電気銅めっき等の処理を施すことがで きる。無電界銅めっき処理としては、従来から使用され ている無電界銅めっき処理を任意に使用することができ る。とのような無電界銅めっき処理としては、例えば、 中性無電界銅めっき処理等が挙げられる。電気銅めっき 処理としては、例えば、硫酸銅めっき処理等が挙げられ る。中性無電界銅めっき処理に使用される浴組成は、例 えば、以下の通りである。

CuCl, 0.05モル/L 0.15モル/L Co(NO,), エチレンジアミン 0.6モル/L アスコルビン酸 0.01モル/L 2,2'-ピピリジル 2 0 ppm рΗ 6.75

50°C めっき皮膜の厚みとしては、好ましくは、25~30μ mであることが適当である。

【0010】硫酸銅めっき処理に使用される浴組成は、 例えば、以下の通りである。

硫酸銅 75g/1硫酸 190g/1塩素 50 ppm ST-901AM(日本リーロナール社製) (光沢剤) 2 m 1 / 1ST-901BM(日本リーロナール社製)(界面活性剤)5ml/1

浴温度

【0011】めっき皮膜の厚みとしては、好ましくは、 25~30μmであることが適当である。このようなに 40 脂が得られる。 して得られた銅めっき皮膜は、水洗され、汎用の防錆剤 (例えば、メルテックス社製エンテックCu-56)で

処理した後、更に、水洗され、そして、乾燥され、銅又※

※はパラジウムからなる導電性皮膜を有するポリイミド樹

【0012】典型的な導電性皮膜又はバターン形成処理 については、以下の例が挙げられる。

[0013]

(例1)

カルボキシル基への変換 例えば、5M KOH溶液

水洗

例えば、6M HC1溶液

中和 水洗

金属イオンの吸着

水洗

例えばパラジウム塩及び/又は銅塩の水溶液

5

還元

例えば、石英ガラスマスクバターンを通して低圧

水銀ランプ 紫外線照射

水洗

無電解銅めっき

無電解銅めっき

水洗

防錆

例えば、メルテックス社製エンテックCu-56

水洗

乾燥

[0014]

10

カルボキシル基の生成

例えば、5M KOH溶液

水洗

(例2)

中和

例えば、6M HC1溶液

水洗

金属イオンの吸着

例えば、パラジウム塩及び/又は銅塩の水溶液

水洗

遠元

例えば、水素化ホウ素ナトリウム溶液

水洗

電気銅めっき

硫酸銅めっき

水洗

防錆

水洗

例えば、メルテックス社製エンテックCu-56

乾燥

[0015]

【実施例】以下、本発明について、実施例及び比較例に より更に詳細に説明する。

ポリイミド樹脂として、東レ・デュポン社製カプトンフ ィルム200-Hを、5MKOH溶液に50℃にて5分 30 浸漬し、イミド環を開環してカルボキシル基をポリイミ ド樹脂表面上に形成した。このポリイミド樹脂を6M塩 酸溶液に25℃で1分浸漬し、中和した。このポリイミ ド樹脂上における化学変化は、X線光電子分光分析(X PS) による表面状態分析によって確認した。図2は、 ポリイミド樹脂表面のXPS(Cls)スペルトルの変 化を示す。未処理の場合(上図)に比べて、KOH+H C1処理したものでは、C1sスペクトルのピーク分離 に関して、約288.5eVのピークがブロードにな り、イミド環(O=C-N-C=O)が開裂し、アミド 40 た。回路パターン以外の部分については、1%HNO,水溶 結合(O=C-NH)286.9eVとカルボン酸(O **=C−OH)289eVが生成することが分かる。ま** た、285~287eVのショルダーの減少は、イミド 結合に隣接するC (C'-CON)の減少を示唆してい る。以上の結果より、ポリイミド樹脂を5MKOHで処 理することにより、イミド環が開裂し、アミド結合とカ ルボキシル基が生成することか明らかとなった。

【0016】次いで、得られた中和ポリイミド樹脂を、 CuSO,/PdC1,溶液(Cu²⁺+Pd²⁺=0.05 M) にO. 4Mエチレンジアミンを加えた混合溶液に室 50 アスコルビン酸

温で1分浸漬し、カルボキシル基にCu²*及びPd²*の 塩を形成した(ポリイミド樹脂にこれらの金属イオンを 吸着した)。図3は、ポリイミド樹脂上の吸着したCu **及びPd**の量に対するPdCl,濃度の効果を説明 する。PdCl、濃度の増大に従って、吸着Cu**の量 は減少し、吸着Pd²⁺量は増大して、PdCl₂濃度 0. 005Mでは980nmol/cm'のCu'*、1 09nmol/cm'のPd'*が吸着されたことが分か

【0017】 このようにして得られた Cu2・及び Pd2・ を吸着したカルボキシル基を有するポリイミド樹脂に、 5MHCOONa水溶液(pH6)を塗布し、石英ガラスマ スターパターンを通して140Wの低圧水銀ランブ電源(特 殊光源株式会社製)より紫外線を1時間照射することによ り、回路パターンで銅又はパラジウム金属を析出させ 液に樹脂を浸漬することによって金属イオンを除去し た。次いで、得られた銅又はパラジウム金属からなる導 電性金属層を触媒核として利用して、以下の浴組成を有 する中性無電界銅めっき浴中にポリイミド樹脂を15分 間浸漬して、回路パターンに対応した銅回路を形成し た。

CuCl

0.05モル/L

Co(NO₃),

0. 15モル/L

エチレンジアミン

0.6モル/L

0.01モル/L

2,2'-ピピリジル

2 0 ppm

7

pН

6.75

浴温度

50°C

【0018】表面状態は、透過型電子顕微鏡(SEM) により観察した。また、表面電気伝導率は、マルチメー タによって測定した。図4は、このようにして形成され たポリイミド樹脂表面上における銅パターンの表面モル ホロジーを示す。CuSO4/PdCl3溶液におけるP dC1, 濃度の増大に伴い、鮮明な回路が形成される。 PdC1, 濃度0.005Mにおいて微細な線及び点に も析出し、表面電気伝導率は、0.00698/□を示 した。

【0019】 実施例2

実施例1に従って、東レ・デュポン社製カプトンフィル ム200-Hを、5MKOH溶液に50℃にて5分浸漬 し、イミド環を開環してカルボキシル基をポリイミド樹 脂表面上に形成した。このポリイミド樹脂を6M塩酸溶 液に25℃で1分浸漬し、中和した。次いで、得られた 中和ポリイミド樹脂を、O.OSM塩化パラジウム溶液 ミド樹脂表面上のカルボキシル基と反応させて、吸着さ せた後、パラジウム金属塩を有するポリイミド樹脂を 0.007MNaBH。水溶液に浸漬した。 還元処理し た後の表面は金属光沢を呈していた。このようにして得 られたパラジウム金属からなる導電性金属皮膜を有する ポリイミド樹脂に対して、硫酸銅めっきを2A/dm² にて60分行い、約25μmの銅めっき層を形成した。 この試料を水洗し、乾燥した後、めっき層を1mm角に ナイフでカットし、テープ剥離テストを行なった結果、 テーブ側への皮膜の付着は認められず良好な密着性を有 30 していた。

【0020】実施例3

東レ・デュポン社製カプトンフィルム200-Hを、5 MKOH溶液に50℃で5分浸漬し、イミド環を開環し て表面にカルボキシル基を生成したポリイミド樹脂を、 6M塩酸溶液に25℃で1分浸漬して、中和した後、 0.025M硫酸銅、0.025M塩化パラジウム混合 水溶液に室温で1分間浸漬して、銅及びパラジウム塩と してのカルボキシル基を有するボリイミド樹脂を生成し た後、5 M蟻酸水溶液を塗布した。次に、石英ガラスマ 40 スクパターンを通して140Wの低圧水銀ランプ電源よ り紫外線を1時間照射した。回路パターン以外に残存す る金属イオンを1%硝酸溶液にて溶離除去した。触媒核 が形成されたポリイミド樹脂は、実施例1で使用したも のと同様の中性無電解銅めっき液に15分浸漬し、銅回 路を形成した。この試料を水洗し、乾燥した後、ポリイ ミド樹脂上の金属皮膜を1mm角にナイフでカットし、 テープ剥離テストを行なった結果、テープ側への皮膜の 付着は認められず、良好な密着性を有していた。

【0021】実施例4

東レ・デュポン社製カプトンフィルム200-Hを、5 MNaOH溶液に50℃で5分浸漬し、イミド環を開環 して表面にカルボキシル基を有するポリイミド樹脂を、 6M塩酸溶液に25℃で1分浸漬した後、0.05MP dC1,溶液に室温で1分間浸漬して、パラジウムイオ ンをカルボキシル基に吸着させた。次に、得られたポリ イミド樹脂を0.007MNaBH。水溶液で還元し て、パラジウムからなる導電性金属皮膜を形成した。還 元処理後の表面は金属光沢を呈していた。この試料を水 洗し、乾燥した後、金属皮膜を1mm角にナイフでカッ トし、テープ剥離テストを行なった結果、テープ側への 皮膜の付着は認められず、良好な密着性を有していた。

【0022】<u>実施例5</u>

東レ・デュポン社製カプトンフィルム200-Hを、5 MKOH溶液に50℃で5分浸漬し、イミド環を開環し て表面にカルボキシル基を有するポリイミド樹脂を、6 M塩酸溶液に25℃で1分浸漬し、中和した後、0.0 5MPdC1、水溶液に室温で1分間浸漬し、パラジウ ムイオンを吸着後、5M蟻酸水溶液を塗布した。その に室温にて1分間浸漬して、パラジウムイオンをポリイ 20 後,石英ガラスマスクパターンを通して140Wの低圧 水銀ランプ電源より紫外線を1時間照射した。回路部以 外に残存する金属イオンを1%硝酸溶液にて溶離除去し た。回路パターンで触媒核が形成されたポリイミド樹脂 は、実施例1で使用した中性無電解銅めっき液に15分 浸漬し、銅回路を形成した。との試料を水洗し、乾燥し た後、金属皮膜を1mm角にナイフでカットし、テープ 剥離テストを行なった結果、テーブ側への皮膜の付着は 認められず、良好な密着性を有していた。

[0023]

中性無電解銅めっきの組成及びめっき条件

CuSO.

0.15モル/L

トリエタノールアミン

0.70モル/L

HEDTA

0.02モル/L

DMAB

0.07モル/L

チオシアン酸アンモニウム 1 p p m PEG1540

100ppm

рΗ

8. 0

浴温度

50°C

【0024】比較例1

18 M硫酸に60℃にて4分浸漬しスルホ基を導入した 東レ・デュポン社製カプトンフィルム200-Hを、1 M水酸化カリウム/エタノール溶液に25℃で2分浸漬 した後、0.05M硫酸銅溶液に室温で5分浸漬し、銅 イオンを吸着した後、0.007MNaBH。水溶液に より還元した。還元処理後の表面には金属薄膜が形成さ れなかった。

[0025]

【発明の効果】本発明は、接着剤を使用することなく、 ポリイミド樹脂表面上に銅又はパラジウムからなる導電 50 性皮膜又はそのパターンを形成することができる。

Ċ

10

【図面の簡単な説明】

【図1】アルカリにより、ポリイミド樹脂のイミド環が どのように開環するのかを例示する。

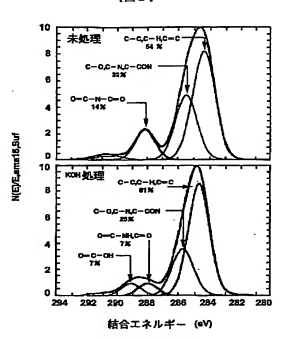
【図2】ポリイミド樹脂表面のXPS(Cls)スペルトルの変化を示す。

【図3】ボリイミド樹脂上の吸着したCu^{2}及びPd^{2*}の量に対するPdC1, 濃度の効果を説明する。

【図4】ポリイミド樹脂表面上における銅パターンの表面モルホロジーを示す。

[図1]

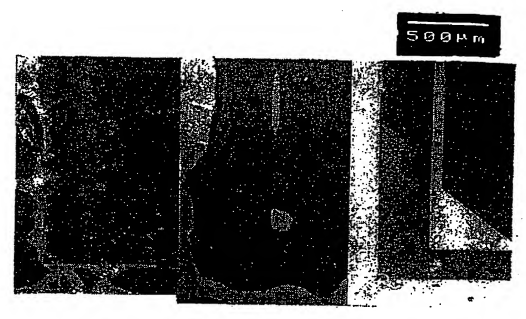
[図2]



ポリイミド樹脂表面の XPS (C1s) スペクトルの変化

ポリイミド樹脂上の吸着したCu²⁺及び Pd²⁺の量に対するPdCl₂速度の効果

[図4]



0.05M CuSO4

0.0475M CuSO./ 0.0025M PdCl.

0.045M CuSO./ 0.005M PdC

ポリイミド樹脂表面における Cuパターンの表面モルホロジー

BEST AVAILABLE COPY

This Page Blank (uspto)